⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭61 - 15829

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

⑬公開 昭和61年(1986)1月23日

A 61 K 9/00 9/24 6742-4C 6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤 69発明の名称

> ②特 鮪 昭59-136232

昭59(1984)6月29日 **22**H 頭

明 行 松 ⑫発 者

慶

大津市清風町9番8号

明 者 @発

本 宗 敬 B

大津市堅田2丁目1番 A-201号

者 明 ⑫発 安 芳 久 大津市堅田2丁目1番2号 湖西寮2-23

79発 明 者 原 潤 子

京都市伏見区醍醐上ノ山町21番地の4 醍醐上ノ山団地

C3-201号

@発 明 者 我 部

正 恵

宇治市木幡北山畑19番地の26

包出 願 東洋紡績株式会社

角

大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

1. 発明の名称

口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤のすい

2. 特許請求の範囲

ニフェ ジピン のポリ ビニル ピロリドンへ の間溶 体および賦形剤から成る速溶性 層(I)とニフェジビ ンのポリピニルピロリドンへの固裕体およびポリ ナクリル散および/または、 その薬 学的に許容さ れる塩から成るニフェシピンの帑出を遅延する層 (三)の2層から成る口腔粘膜適用徐放性ニフェッビ ン製剤であって、該速溶性層(I)中の固溶体に用い られるポリヒニルビロリドンが、(I) 順中全組成の 20~80重量をであり、且つ該ニフェジピンの 容出を遅延する層 (II)中のニフエジピンのポリビニ ルピロリドンへの固溶体成分とポリアクリル酸を よび/またはその薬学的に許容される塩成分の重 **戯比が、5:95~95:5であることを特徴とす** る口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤。

3. 発明の詳細な説明

(強業上の利用分野)

本発明は新規なニフェジピン製剤に関する。詳 しくは従来と異なった適用方法を用いると共に、 吸収効率が良く、効力の持続性に受れたニフェジ ピン製剤に関する。更に詳しくは、本発明は口腔 内粘膜に接着させ適用することにより、ニフェジ ピンが唾液中へ持続的に帑出し、口腔内粘膜を通 じて、効率良く吸収されると共に、その薬効が畏 時間に亙り持続する全く新しいタイプの徐放性ニ フェジピン製剤に関する。

(従来技術との関係)

ニフェジビンは優れた冠血管拡長作用及び降圧 作用を有するが、狭心症の発作は予告なしに起り、 それに対しては緊急の投薬と速効性が要求され、 その為に速効性を目ざした製剤が種々市販されて いる。例えば速効性の経口剤またはかみ砕いた後、 舌下に適用するソフトカプセル等の剤形が知られ ている。かかる速効性の製剤は、服用時ニフェジ ピンが速やかに吸収されて、血中濃度で短時間で 高値に達するので確かに狭心症発作の治療には適 している。しかし、一方、かかる速効性製剤にお

いては、ニフェジピンの代謝、排泄もまた速やかであり、その血中濃度は急速に低下してしまう。

しかして、ニフェジピンの治療上の適用については、単に狭心症発作の治療に止まらず、狭心症の予防ならびに高血圧症の治療が期待できる。かかる目的に対しては、ニフェジピンが容易に吸収されることのほかに、その血中濃度が出来るだけ長時間に且って一定の有効値に保持されることが要求されるのであるが未だ満足すべき性能のものが知られていない。

(発明の目的)

本発明の目的は、適用時ニフェジピンが容易に 吸収されるとともに、1回の服用によって長時間 にわたって血中ニフェジピン農 度が一定の治療上 の有効範囲に維持されるニフェジピン製剤、即ち 易吸収性と持続性とを兼ね備えたニフェジピン製 剤を提供することにある。

本発明の他の目的は、狭心症 および高血圧症の 予防・治療に好適 なニフェジピン製剤を提供する ことにある。

- 3 -

いられるボリビニルビロリドンが、(I) 胎中全組成の20~80 重量をであり、且つ酸薬物の格出を選延する際(II) 中のニフェジピンのポリビニルビロリドンへの固啓体成分とポリアクリル酸および/またはその薬学的に許容される塩成分の重量比が、5:95~95:5であることを特徴とする口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤である。

本発明の口腔粘膜適用徐放性ニフェジビン製剤
に使用されるニフェジビンを適当量のポリピニルビロリド
ンペールニフェジビンを変けのポリピニルのポリテ
ルアルコール、な嫌いのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、カーのでは、な嫌いのでは、カーには、カーでは、カーので

(発明の構成の説明)

本発明者等は、上記目的のニフェッピン製剤を得る為に鋭意工夫した結果、特定組成から成るニフェッピンの溶出を選延する層から成るニアロ陸、特別に接着させて用いることにより、ニフェッピンが呼吸を発して全身血に供給される値に発力で全身血に供給される値に発力である。

すなわち本発明は、ニフェジピンのポリピニルビロリドンへの固溶体かよび賦形剤から成るニフェジピンの速溶性層(I)と、ニフェジピンのポリピニルピロリドンへの固溶体かよびポリアクリル酸かよび/さればその楽学的に許容される塩から成る二次に対して、酸ニフェジピンの速溶性層(I)中の固溶体に用

- 4 -

商出性能および固落体の安定性の面から分子量1万~40万のものが好まれる。また必要な場合には分子量の異るポリピニルピロリドンへの固落体を二種以上組合せて用いることもできる。

本発明の口腔粘膜適用徐放性ニフェッピン製剤に使用される他の成分、ポリアクリル酸および/またはその薬学的に許容される塩は落出を連延する層(即中に存在し、徐放性と接着性に寄与し、特に接着性に関しては固溶体に用いられたポリピニルピロリドンの持つ湿潤粘膜面への接着性を改善する。徐放性に関しても、固溶体単独では得られない良好な徐放性を示す。

ポリアクリル限および/またはその薬学的に許容される塩はその物理化学的性質に影響しない限り、他の1種以上のモノマーとの2元以上の共重合体、適当な架橋剤で架橋された架橋ポリマーであっても良い。共重合割合としては通常30モル
多以下の範囲で他のモノマーと共重合されている場合に物理化学的性質に影響を受けず、支障なく使用できる。好適な例として、カーボボール9340。

カーボ ボール 940[®]。 カーボ ボール 941[®] 等の 市販品を使用する ことが できる。 ここで 薬学的に 許容される 塩とは、ナトリウム塩、カリウム塩等の アルカリ 金属塩、 カルシ ウム 塩等の アルカリ 土類 金属塩、 アンモニウム塩 などを云う。

本発明の速溶性層 (1) 中の固溶体に用いられるポリピニルピロリドンは、(1) 層中金組成の 2 0 ~ 8 0 重量 9 であることが必要であり、 2 0 重量 9 未満の場合は密出が速すぎる為に唇出を遅延する層 (II) と組合せても患者に適用した場合に一定血中濃度を維持することが困難であり、また 8 0 重量 9 を越えると溶出が遅れる為に速溶性層としての役割を果し得ない。

本発明の容出を遅延する層(II)中に使用される固容体成分とポリアクリル酸および/またはその楽学的に許容される塩から成るポリマー成分の配合比は、目的とする製剤の最終性能に合せて任意に選ぶことができるが、重量比で5:95~95:5に設定することが必要である。何故ならば固溶体成分がこの範囲を越えると接着性と徐放性が十分

-7.-

な溶媒溶液とした後、流延し、乾燥工程を経て寝 膜上に成形し、適当な接着剤により貼り合せるか、 水その他の溶媒で湿らせて圧着するか、熱を用い て圧着するかのいずれかの方法が用いられる。

また上記(I), (II)層中には少量の水溶性高分子と 混在させることにより、その吸水性が固溶体から のニフェッピンの溶出を効率的に行わせることが できるが、その例としてポリビニルビロリドン, でなく、この範囲以下ではニフェジピンの有効投 与量を含有する製剤の剤形が大きくなりすぎ、口 陸粘膜に接着させて用いるには好ましくない為で ある。

本発明の2層錠を製造する他の方法としては、 (j)、(II) 脳のそれぞれを構成する成分を別々に適当

- 8 -

ポリピニルアルコール、ポリエチレングリコール、 "アルギン酸ソーダ、無水マレイン酸とメチルビニ ルエーテル交互共重合体などが使用できる。

但し、(1) 層で必須成分であるニフェジビンのボリビニルビロリドンへの固溶体および賦形剤、(ID) 層で必須成分であるニフェジビンのボリビニルビロリドンへの固溶体およびボリアクリル酸およびノまたはその薬学的に許容される塩以外の上配添加物の使用割合は、本発明の製剤の優れた特徴を損わない為に(1)、(ID) 層それぞれの重量の通常40
あ以下、好ましくは20多以下が望まれる。

(発明の効果)

本発明で提供される製剤の最大の特徴は、ニフェジピンの唾液への溶出が長時間にわたり一定に保たれる結果、血中ニフェジピン健康が長時間一定レベルに保持されることであり、従来の経口剤、舌下適用剤では達成できなかったものである。しかも血中濃度の時間変化から観測される吸収量は、既存のニフェジピン経口剤、舌下剤に匹敵する。本発明の製剤の様に2層錠を用いず、単層錠を用

いた場合でも持続性のある血中濃度を得ることができるが、一定血中濃度の長時間維持という点から 欠点を有している。

本発明で提供される製剤の第2の特徴は口腔粘膜に容易に接着し、その接着性が4時間以上にもわたり持続することで、しかもこの接着性は飲酒。 喫煙、喫茶、喫食、会話などの日常の口腔内運動に何ら影響されることが無い点にある。

本発明で提供される製剤の第3の特徴は、成形品が口中で唾液により影問し、極めて柔軟になる為に異物感が沿んど無いことである。従来かかられているパッカルやトローチ等の剤形でニフェジピンの持続性製剤を得ようとしてりする衝動にする。れやすい為に不可能であったことに対して本製剤はすぐれた特徴を有している。

本発明の製剤の息者への適用は特に限定される ものではなく、歯茎、内側の類或はその他の口腔 内の粘膜に(II) 層側を貼付して行われる。(I) 層側も ポリビニルピロリドンの粘着性の為に口腔粘膜に

- 11 -

間一定レベルに保たれ、極めてすぐれた特徴を持った製剤である。

(実施例)

以下、比較例及び実施例により本発明を詳述するが、本発明はこれ等により限定されるものでは無い。

試験方法 1. ビーグル犬を用いたニフェジピンロ 腔粘膜 通用剤の投与試験

予め24時間絶食させた一野6頭とした雄のビーグル大(体重8-10K)の上奏歯ぐきの外側に1頭につき比較例1と同様に調整した種々組成から成るトラックフィールド型錠剤を1錠20世務者させた後、一定時間毎に10多へパリン液で優らせた注射器にて、前脚静脈から採血(2.5 ml)し、待られた血液を強心分離(3,000 r.p.m. 6 min,4 C)にかけ、1.0 mlの血漿を得、ニフェジビン機度測定の試料とした。この血漿に pH 10.0 のホウ砂 NaOH 緩衝液 1.0 mlを加え、次いで内部標準物質を含むトルエン 1.0 mlを加え10分間振とうした。

接着する性質を有するが、この接着性は患者に適 用する場合に何ら障害にはならない。

上述した様に本発明は、ニフェジピンのポリピ ニルピロリドンへの固溶体および賦形剤から成る 速溶性層(i) とニフェジピンのポリピニルピロリド ンへの固密体およびポリアクリル酸および/また は、その薬学的に許容される塩から成るニフェジ ピンの溶出を選延する層(II)の 2層から成る口腔粘 膜適用徐放性ニフェジビン製剤であって、酸速溶 性曆(I)中の固溶体に用いられるポリピニルピロリ ドンが(!)層中全組成の20~80重量をであり、 且つ該ニフェジピンの溶出を遅延する欄(11)中のニ フェジピンのポリビニルピロリドンへの固落体成 分とポリアクリル酸および/またはその薬学的に 許容される塩成分の重量比が 5:95~95:5であ る口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤に関する ものであり、患者の口胚粘膜に接着させて適用し た場合に口腔粘膜に容易に接着し、飲食、会話な どの通常の行動に際しても容易にはがれず、全く 異物感が無く、更に血中ニフェジピン濃度が長時

- 12 --

遠心分離 (3,000 r.p.m., 10 min., 20 ℃) により上清のトルエン層を採取し、これを柳本尼CD付きガスクロマトグラフィ装置にて定量した。ガスクロマトグラフィの条件は以下の通りである。

カラム: OV-17、2% Chromosorb W (AW-DMCS)

カラム温度: 270℃

インジェクター温度: 270℃

検出器温度:290℃

キャリヤーガス圧: 0.9 Kg/ad

放出ガス圧: 0.79 Kg/cd

放電電圧: 195 V

内部 標準 物 質 ¦ ジフェニルフタレート

試験方法 2. 被験者による口腔内粘膜への付着性及び異物 感試験

後述する実施例4の方法で得られた積々組成から成る2層錠を用い、人の口腔粘膜への付着性及び異物感の度合を観察する為に6人の被験者(各製剤につき2人)の上奥歯の外側歯茎に錠剤の(I) 層側を付着させ奥食・奥茶などの日常行動に制限

特開昭61-15829(5)

を加えず、8時間までの観察を行なった。 比較例1 本発明の(I)層のみ成る単層錠

比較例1は第1図において一〇一で示される。 比較例2 本発明の(II)暦のみより成る単層錠

ニフエジビン 1 0 部、ポリビニルピロリドン 57.5 部より比較例 1 と同様の 方法 で固溶 体粉末を 得、ポリアクリル酸 57.5 部と混合し、一錠中にニ

-15-

ンが80 薫量 多を越える2 層錠

ニフェジビン 3 部、ボリビニルビロリドン 56・25 部より成る固溶体粉末とDーマンニトール 3・25 部を混合打錠しニフェジビン 3 写を含む (I) 層を形成させた。この (I) 層の上にニフェジビン 7 部、ボリビニルビロリドン 2 8 部から成る固溶体粉末とボリアクリル酸 27・5 部の混合 物を印加し、一錠中ニフェジビン 7 写を含む (II) 層を (I) 層の上に形成させ比較例 1 と同様の大きさの 2 層鏡を得た。この一錠中 1 0 写のニフェジビン を含む 2 階錠の (II) 層 をビーグル犬の上央 歯歯 ぐき外側に 接着させ投与した。この錠剤について比較例 3 と同様の試験を行った結果を調1 凶に示す。

比較例 4 は第 1 図において一®ー で示される。 比較例 5 本発明の(II)層が固溶体のみより収る 2

ニフェジピン 3 部、ポリビニルピロリドン
29.75 部より成る固溶体粉末と D ーマンニトール
29.75 部を混合打錠 しニフェ ジピン 3 甲を含む(1)
簡を形成させた。この(1) 層の上にニフェジピン 7

フェジピン10♥を含む比較例1と同様の錠剤を得た。この錠剤を用い比較例1と同様の試験を行った結果を第1図に示す。

比較例 2 は 第 1 図において - ⑤ - で示される。 比較例 3. 本発明の(I)層中のポリビニルビロリドンが 2 0 重量 9 に満たない 2 層鏡

エフェッピン3部、ポリピニルピロリドン9部より固裕体粉末を得、Dーマンニトール50.5部と混合し打錠し、一錠中ニフェッピン3 9を含むし、10層を形成させた。この(1)層の上にニフェッとおの混合物をピロリドン28部から成をピロリドン28部から成合物をピロリドン28部の混合物を印加し、一錠中ニフェッピン79を含む(1)層を(1)層を(1)層をでした。この一錠の大きさの2層錠の(1)層側をピーグル大の上突歯とでではいた結果を第1回に示す。

比較例 3 は第 1 図において - 4D - で示される。 比較例 4. 本発明の(I) 層中のポリビニルビロリド

-16 -

部、ポリビニルビロリドン 55.5 部 より成る固裕 体粉末を印加し、一錠当りニフェジビン 1 0 写を 含む 2 層錠を得た。これを用いて比較例 3 と同様 の試験を行った結果を第 1 図に示す。

比較例 5 は第 1 図において一〇一で示される。 実施例 1

ニフェジピン 3 部、ボリビニルビロリドン 29.75 部より成る固溶体粉末と、Dーマンニトール 29.75 部を混合打綻し、(I) 層を形成させ、この上にニフェジピン 7 部、ボリビニルビロリドン 3 5 部より成る固溶体粉末とボリアクリル酸 20.5 部より成る温合粉末を印加し、(I) 層を形成せしめ、一錠当りニフェジピン 1 0 写を含む 2 層錠を得た。これを用いて比較例 3 と同様の試験を行った結果を割2 図に示す。

実施例1は第2図において-〇-で示される。 実施例2

実施例1の組成に代え、

(I) 層 ニフエジピン 5 部) 固落体 ポリピニルピロリドン 28.75 部

- 17 -

特開昭61-15829(6)

(田暦 ニフエ ジピン 5 部 ボリビニルビロリドン 42.5 部

ポリアクリル酸 15部

から成る一錠中に10♥のニフェジビンを含有する同様の錠剤を得、同様の試験を行った結果を都 2図に示す。

D-マンニトール 28.75 部

実施例 2 は 毎 2 図 に おいて →Φ→ で示される。 実施例 3

突施例1の組成に代え

(I) 層 ニフェジピン 5 部) 固 **存体** ポリピニルピロリドン 3 9 部 D ーマンニトール 18.5 部

(II) 層 ニフエ ジビン 5 部 ポリピニルピロリドン 3 4 部 ポリアクリル 腰 23.5 部

から成る一錠中10 町のニフェジピンを含有する 同様の錠剤を得、同様の試験を行った結果を第2 図に示す。

実施例3は第2図において−Φ−で示される。

- 19 -

い ビーグル犬に投与 した時の血漿中ニフェジビン 後度の時間変化を示す。

第2図において、 →○→ は実施例1、 →●→ は実施例2、 →●→ は実施例3のそれぞれの結果を示す。

特許出願人 東洋紡績株式会社

第2図の実施例の結果を第1図の比較例の結果と対比させることにより、本発明の製剤が一定血 疾中機度を長時間維持し得る点ですぐれているこ とがわかる。

実施例 4

実施例 1.2.3の製剤組成のうちそれぞれニフェジピンのポリピニルピロリドンへの固溶体の代りに乳糖とポリピニルピロリドンとの粉末混合物を用いた3種の2層鏡製剤を調整し、1種につき2人づつの被検者に対し異物感及び接着性の評価を行ったが、いずれも8時間以上の接着性を示し、異物感を訴える被検者に無かった。

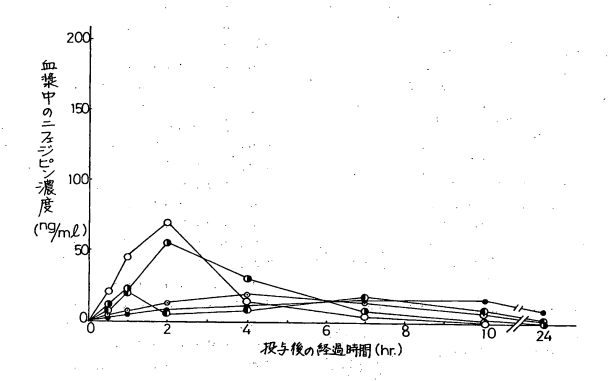
4. 図面の簡単な説明

第1図は比較例1~4の製剤を試験方法1に従い、ビーグル犬に投与した時の血漿中ニフェジピン濃度の時間変化を示す。

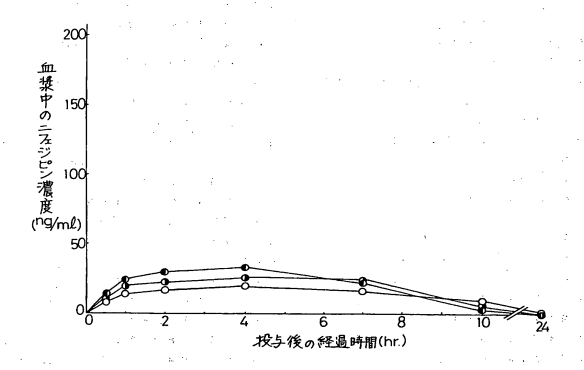
部1図において、一〇一は比較例1、──は 比較例2、一〇一は比較例3、一〇一は比較例4、 一〇一は比較例5のそれぞれの結果を示す。

第2図は実施例1~3の製剤を試験方法1に従

- 20 -



第2回



特開昭61-15829(8)

手 統 補 正 書(自発)

昭和59年7月24日

特許庁長官 忠 賀 学 殿

1 事件の表示 59-136232

昭和 5 9 年特許顧第

号

(昭和59年6月29日提出)

2 発明の名称

口腔粘膜適用徐放性ニフェジピン製剤

8. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

大阪市北区堂島浜二丁目2番8号

(316) 東洋紡績株式会社

代衷者 茶 谷 周次郎



4 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の欄

- 5. 補正の内容
- (1) 明細書第2頁第18行目



方式 (審査

- 1 -

- (7) 同第13頁第15行目 「6 mm」を「6分」に訂正する。
- (8) 同第14頁第1行目

「10㎜」を「10分」に訂正する。

(9) 同第15頁第3行目

「ポリピニルピロリドン」を「分子量 4 万のポリ ピニルピロリドン」に訂正する。

(10) 同第16頁第2行目

「のみ成る」を「のみより成る」に酊正する。

(11) 同第15頁第15行目

「歯ぐき」を「歯茎」に訂正する。

四 同第15頁第18行目

「ポリピニルピロリドン」を「分子量 s e 万のポ ピ リピニル 朴ロリドン」に肛正する。

(13) 同第16頁第7行目

「ポリピニルピロリドン」を「分子量 4 万のポリピニルピロリドン」に訂正する。

64) 同第16頁第11行目

「ポリピニルピロリドン」を「分子量 5 6 万のポリピニルピロリドン」に訂正する。

「血中濃度で」を「血中濃度が」に訂正する。

- (2) 同第 5 頁第 1 1 行目 「ピニルニフェジピン」を「ピニルピロリドン」 に訂正する。
 - (8) 同第6頁第4行目

「用いることもできる。」の次に「特に速溶性層(1)に用いるボリビニルビロリドンの分子量は1万~10分であり、ニフェジビンの溶出を遅延する層(1)に用いるボリビニルビロリドンの分子量は10万~40万であることが好ましい。該層(1)には必要により分子量1万~10万のものが含まれていてもよい。」を挿入する。

(4) 同第9頁第15行目

「酒石酸メントール、」を「酒石酸、メントール、」 に訂正する。

- (5) 同第9頁第17行目 「水溶性高分子と」を「水溶性高分子を」に訂正
- \$ 5 °C
- (6) 同第13頁第10行目 「歯ぐき」を「歯茎」に訂正する。

– 2 –

- (15) 同第16頁第16行目
- 「歯ぐき」を「歯茎」に訂正する。
- (46) 同第16頁第17行目

「この錠剤を」を「この錠剤を用い」に訂正する。

- (四) 同第17頁第2行目
- 「ポリビニルビロリドン」を「分子量・万のポリビニルビロリドン」に訂正する。
 - 109 同第17頁第5~6行目

「ポリピニルピロリドン」を「分子量 5 G 万のポリピニルピロリドン」に訂正する。

19) 同第17頁第11行目

「歯ぐき」を「歯茎」に訂正する。

「この錠剤について」を「この錠剤を用いて」に 訂正する。

(21) 同第17頁第17行目

「ポリピニルビロリドン」を「分子量 4 万のポリピニルビロリドン」に訂正する。

- 5 <u>-</u>

特開昭61-15829(9)

リピニルピロリドン」に訂正する。

(23) 同第18頁第7行目 「ポリピニルピロリドン」を「分子量 4 万のポリ ピニルピロリドン」に訂正する。

(M) 同第18頁第10行目 「ポリピニルビロリドン」を「分子量 (万のポリ ビニルピロリドン」に訂正する。

(25) 同第18頁末行 「ポリピニルピロリドン」を「分子量4万のポリ ピニルピロリドン」に訂正する。

Ø別 同第19頁第18行目 「ポリピニルピロリドン」を「分子費4万のポリ ピニルピロリドン」に訂正する。

(28) 同第19頁第16行目 「ポリピニルピロリドン」を「分子盤36万のポ リピニルピロリドン」に訂正する。

BLANK PAGE